(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Biro



Deutsch

WO 03/013521 A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 20. Februar 2003 (20.02.2003)

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer

- (51) Internationale Patentklassifikation7: A61K 31/425. A61P 43/00
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP02/08691
- (22) Internationales Anmeldedatum: 3. August 2002 (03.08.2002)
- (25) Einreichungssprachet
- (26) Veröffentlichungssprache:
- (30) Angaben zur Priorität: 101 38 275.8 10. August 2001 (10.08.2001) DE
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG [DE/DE]; Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): LEHR, Erich [DE/DE]; in der Toffel 5, 55425 Waldalgesheim (DE). MIERAU, Joachim (DE/DE), An den Weiden 3, 55127 Mainz (DE). PIEPER, Michael, Paul (DE/DE): Waldstrasse 20, 55411 Bingen (DE).

- (81) Bestimmungsstanten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FL GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, H, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MIN, MW, MX, MZ, NO. NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SL, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- Deutsch (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Paient (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Pasent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CL, CM, GA, GN, GO, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- nut internationalem Recherchenbericht
- vor Abicul der für Änderungen der Ansprüche geitenden Frist: Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abhürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Auszabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: COMPOUNDS FOR ELIMINATING AND/OR RELIEVING ANHEDONIA

(54) Bezeichnung: VERBINDUNGEN ZUR BESEITIGUNG UND/ODER LINDERUNG DER ANHEDONIE

(57) Abstract: The invention relates to the use of dopamine antagonists for the production of medicaments to eliminate and/or relieve anhedonia.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft die Verwendung von Dopaminagouisten zur Herstellung eines Arzneimittels zor Beseitigung und/oder Linderung der Anhedonie.

WO 03/013521 PCT/EP02/08691

VERRINDUNGEN ZUR RESEITIGUNG UND/ODER LINDERUNG DER ANEEDONIE

Die Erfindung betrifft die Verwendung von Dopaminagonisten zur Herstellung eines Arzneimittels zur Beseitigung und/oder Linderung der Anhedonie.

5

Hintergrund der Erfindung

Der Begriff der Anhedonie wird im Stand der Technik zur Bezeichnung einer Reihe symptomatischer Zustände verwendet. So bezeichnet Anhedonie beispielsweise den Verlust der Lebensfreude sowie die Unfähigkeit, Freude durch Erlebnisse oder

- 10 Anregungen zu empfinden, die normalerweise Vergnügen bereiten. Anhedonie wird gelegentlich in soziale Anhedonie (beispielsweise den Verlust der Freude, mit Freunden zusammen zu sein) und psychische Anhedonie (beispielsweise den Verlust der Freude an der Beobachtung der Schönheit der Natur) eingeteilt. Als Symptom findet sich Anhedonie bei psychiatrischen Krankheitsbildern wie der
- 15 majoren Depression, der Schizophrenie sowie bei Abhängigkeitserkrankungen. Gegebenenfalls tritt Anhedonie auch als Folge schwerer Belastungen und Extremsituationen auf.

Beschreibung der Erfindung

20 Es wurde nun überraschenderweise gefunden, daß Dopaminagonisten zur Beseitigung und/oder Linderung der Anhedonie in therapeutisch wirksamen Dosen sinnvoll zum Einsatz gelangen k\u00f6nnen.

Dementsprechend zielt die vorliegende Erfindung auf die Verwendung von
Dopaminagonisten zur Herstellung eines Arzneimittels zur Beseitigung und/oder
Linderung der Anhedonie.

Bevorzugt betrifft die vorliegende Erfindung die Verwendung von Dopaminagonisten zur Herstellung eines Arzneimittels zur Beseitigung und/oder Linderung der

30 Anhedonie bei Abhängigkeitserkrankungen.

Unter Abhängigkeitserkrankungen werden im Rahmen der vorliegenden Erfindung Erkrankungen oder Störungen des Gesundheitszustandes verstanden, die sich aus der physischen und/oder psychischen Abhängigkeit eines Individuums von 35 beispielsweise Medikamenten und/oder Drogen ergeben.

Medikamentenabhängigkeit kann sich beispielsweise ergeben durch regelmäßige Einnahme von Wirkstoffen, wie beispielsweise Opiaten. Drogenabhängigkeit kann sich beispielsweise ergeben durch regelmäßige Einnahme von Heroin, Cocain, Marihuana und ähnlichem. Unter Drogenabhängigkeit wird im Rahmen der

2

vorliegenden Erfindung ferner verstanden, die physische und/oder psychische Abhängigkeit von Alkohol, Coffein oder Nikotin durch regelmäßigen Konsum alkoholischer oder Coffein-haltiger Getränke und Tabakwaren. Unter Abhängigkeit im Sinne der vorliegenden Erfindung werden auch generelle, nicht substanzbedingte Abhängigkeiten verstanden, wie sie beispielsweise bei Eßsucht oder Spielsucht etc. beobachtbar sind.

Der Entzug von gewohnten, belohnenden Auslösern führt in der Regel zu einer Reihe von pathologischen psychophysiologischen Reaktionen. Im Stand der Technik sind Therapieansätze bekannt, bei denen versucht wird, eine Substitution der ursprünglichen Suchtauslöser durch andere, weniger schädigende Substanzen durchzuführen. Diese sollen den Entzug mildern, ohne selbst die Abhängigkeit zu fördern. Als zielgerichteter wird angesehen, die Symptomatik der Abhängigkeit genauer zu analysieren und diese dann zielgerichtet zu beheben. Dies bedeutet zwar zunächst nur eine symptomatische Behandlung, durch die Befrelung vom Zwang der immer wieder neuen Einnahme der suchterzeugenden Agentien erhält der Organismus aber die benötigte Zeit zur längerfristigen Selbstheilung

Beim Entzug treten vor allem Erregungs- und Unruhezustände sowie ausgeprägte
Anhedonie auf. Während bei ersteren mit entsprechenden präklinischen Ansätzen
bereits Therapieansätze versucht wurden, konnte bisher mangels geeigneter
präklinischer Modelle die Anhedonie nicht gezielt therapiert werden.
Hier greift die vorliegende Erfindung: In einem neu entwickelten Versuch kann
präklinisch erstmals Anhedonie bei Tieren wahrscheinlich gemacht werden, und
überraschendenweise haben gerade in diesem Modell die beanspruchten
Substanzen überzeugend gewirkt. Sie behoben die Anhedonie-Symptome mit
überzeugender Reproduzierbarkeit in ungewöhnlich niedrigem Dosisbereich. Bisher
konnte eine derartig überzeugenden Wirkung bei keiner anderen Substanz
nachgewiesen werden.

30

Bevorzugte im Rahmen der vorliegenden Erfindung einsetzbare Dopaminagonisten sind ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Pramipexol, Talipexol, Ropinirol, Apomorphin, Lisurid, Tergurid, Pergolid, Cabergolin, Bromocriptin, Ropinirol, (-)Quinpirol und (+)-7-OH-DPAT gegebenenfalls in Form Ihrer Enantiomere, gegebenfalls in Form der pharmakologisch verträglichen Säureadditionssalze sowie gegebenenfalls in Form der Hydrate und Solvate.

Besonders bevorzugte Dopaminagonisten im Rahmen der erfindungsgemäßen Anwendung sind ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Pramipexol, Talipexol,

3

und Ropinirol, gegebenenfalls in Form ihrer Enantiomere, gegebenfalls in Form der pharmakologisch verträglichen Säureadditionssalze sowie gegebenenfalls in Form der Hydrate und Solvate.

5 Von herausragender Bedeutung im Rahmen der erfindungsgemäßen Anwendung sind die Dopaminagonisten ausgewählt aus Pramipexol und Talipexol, gegebenenfalls in Form ihrer Enantiomere, gegebenfalls in Form der pharmakologisch verträgliche Säureadditionssalze sowie gegebenenfalls in Form der Hydrate und Solvate.

10

Eine Bezugnahme auf einen der vorstehend genannten Dopaminagonisten schließt eine Bezugnahme auf die gegebenenfalls existierenden Enantiomere der jeweiligen Verbindung mit ein. Beispielsweise schließt eine Bezugnahme auf Pramipexol die Bezugnahme auf das (+)-Enantiomer mit ein. Im Rahmen der vorliegenden Erfindung kommt allerdings dem (-)-Enantiomer eine besondere Bedeutung zu.

Die erfindungsgemäß einsetzbaren Dopaminagonisten können gegebenenfalls in Form Ihrer pharmazeutisch verträglichen Säureadditionssalze sowie gegebenenfalls in Form ihrer Hydrate und/oder Solvate verwendet werden. Unter pharmazeutisch verträglichen Säureadditionssalzen der Dopaminagonisten werden erfindungsgemäß solche Salze verstanden, die ausgewählt sind aus den Salzen der Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Methansulfonsäure, Essigsäure, Furmarsäure, Bernsteinsäure, Milichsäure, Zitronensäure, Weinsäure und Maleinsäure, wobei die Salze der Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, und Essigsäure besonders bevorzugt sind. Eine besondere Bedeutung kommt hierbei den Salzen der Salzsäure zu.

Im Faile des erfindungsgemäß besonders bevorzugt einsetzbaren Pramipexols 30 gelangen ebenfalls bevorzugt die Hydrochloride zur Anwendung, wobei diesbezüglich dem Pramipexoldihydrochlorid eine besondere Bedeutung zukommt. Von den Hydraten des Pramipexols ist das Pramipexoldihydrochlorid-monohydrat besonders bevorzugt.

35 Die erfindungsgemäß einsetzbaren Dopaminagonisten k\u00f6nnen gegebenenfalls in Kombination mit weiteren Wirkstoffen zur Anwendung gelangen. Bevorzugte Kombinationspartner sind Verbindungen ausgew\u00e4hlt aus den Klassen der Antidepressiva, Anxiolytica und Sedativa. \u00fcber synergistische Effekte bei der beabsichtigten Wirkung k\u00f6nnen im Falle des Einsatzes von Kombinationen WO 03/013521 PCT/EP02/08691

A

enthaltend neben Dopaminagonisten einen der vorstehend genannten weiteren Wirkstoffe die Dosierung der Einzelkomponenten verringert werden.

Die Dosierung der Dopaminagonisten ist naturgemäß stark abhängig von der Stärke 5 der zu therapierenden Symptomatik einerseits sowie von der Wahl des Wirkstoffs andererseits. Beispielsweise und ohne den Gegenstand der vorliegenden Erfindung darauf zu beschränken seien an dieser Stelle mögliche Dosierungen insbesondere für die erfindungsgemäß besonders bevorzugte Verbindung Pramipexol angegeben. Pro Tag kann diese in Dosierungen von etwa 0,05 bis 3 mg, bevorzugt von etwa 0,1 10 bis 1,5 mg Verwendung finden. Diese Dosierungen sind bezogen auf Pramipexol in Form seiner freien Base. Bezogen auf die bevorzugt zum Einsatz gelangende Salzform Pramipexoldihydrochlorid-monohydrat entsprechen die vorstehend genannten Dosierungen etwa 0,07 bis 4,26 mg, bevorzugt 0,14 bis 2,13 mg Pramipexoldihydrochlorid-monohydrat pro Tag.

Eine mögliche und nur als beispielhaft erläuternd zu verstehende Vorgehensweise zur Dosierung ist nachfolgend ausgeführt (bezogen auf Pramipexol in Form seiner freien Base): Individuelle Dosistitration in wöchentlichen Abständen je nach Wirkung und Verträdlichkeit.

- 20 1. Woche: 3mal täglich 1 Tablette enthaltend 0,088 mg Pramipexol;
 - 2. Woche: 3mal täglich 1 Tablette enthaltend 0,18 mg Pramipexol;
 - 3. Woche und folgende: 3mal täglich 1/2 Tablette enthaltend 0,7 mg Pramipexol.

Die Dopaminagonisten können im Rahmen der erfindungsgemäßen Anwendung 25 oral, transdermal, intrathecal, inhalativ, nasal oder parenteral verabreicht werden. Geeignete Anwendungsformen sind beispielsweise Tabletten, Kapseln, Zäpfchen, Lösungen, Säfte, Emulsionen, dispersible Pulver oder Pflaster. Bezüglich möglicher Ausführungsformen einer erfindungsgemäß einsetzbaren transdermalen Applikationsform wird an dieser Stelle insbesondere bezüglich Pramipexol auf die 30 Ausführungsbeispiele gemäß US 5112842 verwiesen, auf die hiermit ausdrücklich Bezug genommen wird. Tabletten können beispielsweise durch Mischen des oder der Wirkstoffe mit bekannten Hilfsstoffen, beispielsweise inerten Verdünnungsmitteln, wie Calciumcarbonat, Calciumphosphat oder Milchzucker, Sprengmitteln, wie Maisstärke oder Alginsäure, Bindemitteln, wie Stärke oder 35 Gelatine, Schmiermitteln, wie Magnesiumstearat oder Telk, und/oder Mitteln zur Erzielung des Depoteffektes, wie Carboxymethylcellulose, Celluloseacetatphthalat, oder Polyvinylacetat erhalten werden. Die Tabletten können auch aus mehreren Schichten bestehen.

WO 03/013521 PCT/EP02/08691

5

mg

Im Folgenden sind einige Beispiele für erfindungsgemäß einsetzbare pharmazeutische Zubereitungen angegeben. Diese dienen lediglich der beispielhaften Erfäuterung, ohne den Gegenstand der Erfindung auf selbige zu beschränken.

5

Tablette 1:

	Bestandteile:	mg
10	Pramipexoldihydrochlorid-monohydrat	1,00
	Mannitol	121,50
	Maisstärke	79,85
	Hochdisperses Siliciumdioxid, wasserfrei	2,30
	Polyvidon K25	2,35
15	Magnesiumstearat	3,00
	Gesamt	210,00

Tablette 2:

20 Bestandteile:

	Pramipexol	0,5
	Mannitol	122,0
	Maisstärke, getrocknet	61,8
25	Maisstärke	18,0
	Hochdisperses Siliciumdioxid, wasserfrei	2,4
	Polyvidon K25	2,3
	Magnesiumstearat	3,0
	Gesamt	210,0

30

Tablette 3:

	Bestandtelle:	mg
35		
	Pramipexol	0,25
	Mannitol	61,00
	Maisstärke	39,90
	Hochdisperses Siliciumdioxid, wasserfrei	1,20

WO 03/013521

	6	
Polyvidon K25		1,15
Magnesiumstearat	-	1,5
Gesamt		105,00

5

Tablette 4:

	Bestandteile:	mg
10	Pramipexol	0,125
	Mannitol	49,455
	Maisstärke getrocknet	25,010
	Maisstärke	7,300
	Hochdisperses Siliciumdioxid, wasserfrei	0,940
15	Polyvidon K25	0,940
	Magnesiumstearat	1,230
	Gesamt	85,000

20 Lösung zur Injektion:

	Pramipexoldihydrochlorid-monohydrat	0,3 mg
	Natriumchlorid	0,8 mg
	Benzalkoniumchlorid	0,01 mg
25	Aqua ad injectionem ad 100 ml	

7

Patentansprüche

1) Verwendung von Dopaminagonisten zur Herstellung eines Arzneimittels zur Beseitigung und/oder Linderung der Anhedonie.

5

Verwendung nach Anspruch 1 zur Herstellung eines Arzneimittels zur 2) Beseitigung und/oder Linderung der Anhedonie bei Abhängigkeitserkrankungen.

15

20

- Verwendung nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet. 10 3) daß ein oder mehrere, bevorzugt ein Dopaminagonist ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Pramipexol, Talipexol, Ropinirol, Apomorphin, Lisurid, Tergurid, Pergolid, Cabergolin, Bromocriptin, Ropinirol, (-)Quinpirol und (+)-7-OH-DPAT gegebenenfalls in Form ihrer Enantiomere, gegebenfalls in Form der pharmakologisch verträglichen Säureadditionssalze sowie gegebenenfalls in Form der Hydrate und Solvate verwendet werden.
 - 4) Verwendung nach Anspruch 3, wobei der Dopaminagonist ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus Pramipexol, Talipexol, und Ropinirol, gegebenenfalls in Form ihrer Enantiomere, gegebenfalls in Form der pharmakologisch verträglichen Säureadditionssalze sowie gegebenenfalls in Form der Hydrate und Solvate.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

mat Application No Pur, LP 02/08691

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61K31/425 A61P43/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7-A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data, MEDLINE, BIOSIS, EMBASE

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Palavani to claim No.
X	WILLNER P: LAPPAS, S: CHEETA, S: MUSCAT, R: "Reversal of stress-induced anhedomia by the dopamine receptor agonists, pramipexole" PSYCHOPHARMACOLOGY, vol. 115, 1994, pages 454-462, XP009002717 abstract	1-4
X	WO 00 61156 A (CORNFELDT MICHAEL ;TITAN PHARMACEUTICALS INC (US); ALLEN RICHARD C) 19 October 2000 (2000-10-19) abstract	1,2
A	claims 1-28	3,4

X Further documents are listed in the continuation of box C.	Paleni family members are fisted in annex.
*Special categories of olded documents: *A document defining the general states of the art which is not considered to oe! particular intellegation of the considered to oe! particular intellegation or affect the international rising state. *L* document which may show doubtes on priority claim(e) or which is claim to establish the publication of some dimensional resolution of the publication of which is claim. *C* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other masses: *P* document guilleigned prior to the international filling date but just the propriory desclosured.	"I" laker documents published after the stempolized filter particle description and the processing and the processing and the processing and the public public description of theory underlying the invention." "I'd document of particular roleviance; the claimed invention cannot be considered on one of considered on the public publ
Date of the accord completion of the international search 13 December 2002	Date of maxing of the international search report 03/01/2003
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P. B. 5518 Patenthan 2 NL - 2200 HV Bijsoffs Tol. (431-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fac. (431-70) 340-3016	Authorized officer Taylor, G.M.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

te anal Application No Full ZP 02/08691

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category *	Catation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relavant to claim No.			
A	US 5 177 081 A (KAMINSKI RAM) 5 January 1993 (1993-01-05) abstract column 1, line 28 claims 1-7	14			
A	WO 98 51310 A (SAVOLA JUHA MATTI ;SCHEININ MIKA (FI); VIITAMAA TIMO (FI); SALLINE) 19 November 1998 (1998-11-19) abstract page 2, line 7 claims 1-8	1-4			
A	LYNCH, M R: "Selective effects on prefrontal cortex serotonin by dopamine D3 receptor agonism: interaction with low-dose haloperido!" PROG. NEURO-PSYCHOPHARMACOL. & BIOL. PSYCHLAT., vol. 21, 1997, pages 1141-1153, XPO01120814 abstract Conclusions	1-4			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

iformation on patent family members

/ EP 02/08691

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 0061156	A	19-10-2000	AU EP NO WO	3907100 A 1165100 A2 20014890 A 0061156 A2	14-11-2000 02-01-2002 05-12-2001 19-10-2000
US 5177081	A	05-01-1993	US US US US	5070101 A 5453428 A 5547969 A 5889033 A 5352688 A	03-12-1991 26-09-1995 20-08-1996 30-03-1999 04-10-1994
WO 9851310	A	19-11-1998	US AU BR EEP WOU JP NO PL SK	5902807 A 744096 B2 7433498 A 9808784 A 9900561 A 1003518 A1 9851310 A1 0002346 A2 2001524979 T 995469 A 336771 A1 154199 A3	11-05-1999 14-02-2002 08-12-1998 01-08-2000 15-06-2000 19-11-1998 28-05-2001 04-12-2001 08-11-1999 17-07-2000

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

flonales Aktenzeichen .../EP 02/08691

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 A61K31/425 A61P43/00

Nach der internationalen Patentkiasstikation (IPK) oder nach der nationalen Klassilikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierier Mindestpriitstoff (Klassifikasionssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 7 A61K

Recherchierte aber nicht zum Mindexiprütstoft gehötende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der Internationalen Recharche konsultierte elektronische Detenbank (Name der Datenbank und evt. verwandste Süchbegräfe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data, MEDLINE, BIOSIS, EMBASE

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Weiters Veröffentlichungen sind der Fortsatzung von Feld C zu

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WILLNER P; LAPPAS, S; CHEETA, S; MUSCAT, R: "Reversal of stress-induced anhedonia by the dopamine receptor agonists, pramipexole" PSYCHOPHARMACOLOBY, Bd. 115, 1994, Seiten 454-462, XP009002717 Zusammenfassung	1-4
X	WO 00 61156 A (CORNFELDT MICHAEL ;TITAN PHARMACEUTICALS INC (US); ALLEN RICHARD C) 19. Oktober 2000 (2000-10-19) Zusammenfassung Ansprüche 1-28	1,2
A		3,4
	······································	

auspeführt) 'O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, nine Brundzung, eine Ausstellung oder andere Maßhaltmen bezieht 'P' Veröffendlichung, die vor den hillermationsten Annebödesten, söber nach den beziehtsprachten Profisibilischun werdernstlicht werden bist	** "Veröffenderung der Breitherd betrachtet werden einheide der Tötigliche Bereitherd Bereitung von besongeruchte Erfendung von besongeruchte Erfendung von besongeruchte Erfendung von des Veröffenderung nich einer Jedem versicht, wenn die Veröffenderung nich einer Jedem von der Veröffenderung nicht einer Veröffenderung der Veröffen	
Datum des Abschlesses des Internationalen Recherche 13. Dezember 2002	Absencedatum des internationalen Flecherchenherichts 03/01/2003	
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentant, P.B. 5918 Patentlass 2 N.E. 2020 14 17 1900 100 100 100 100 100 100 100 100 10	Bevoltmichtigter Bedfunsteter Taylor, G.M.	

X Siehe Anhang Patentiamilie

X

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

ptionales Aktenzelchen

	C.(Fortrotzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN							
Kategorie*	Bazaichung der Veröttestichung, soweit antorderlich unter Angelse der in Betrecht kommenden Teile	Betr, Anspruch Nr.						
A	US 5 177 081 A (KAMINSKI RAM) 5. Januar 1993 (1993-01-05) Zusammenfassung Spalte 1, Zeile 28 Ansprüche 1-7	14						
A	WO 98 51310 A (SAYOLA JUHA MATTI ;SCHEININ MIKA (FI); VIITAMAA TIMO (FI); SALLINE) 19. November 1998 (1998-11-19) Zusammenfassung Seite 2, Zeile 7 Ansprüche 1-8	1-4						
A	LYNCH, M R: "Selective effects on prefrontal cortex serotonin by dopamine D3 receptor agonism: interaction with low-dose haloperidol" PROG. MCLURO-PSYCHOPHARMACOL. & BIOL. PSYCHIAT Bd. 21, 1997, Seiten 1141-1153, XP001120814 Zusammenfassung Conclusions	1-4						

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angeben zu Veröltent 1, die zur selben Patentfamilie gehören

encies Aktenzeichen ..., EP 02/08691

im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Palentfamilie		Datum der Veröttentlichung	
WO 0061156 A	19-10-2000	AU EP NO NO	3907100 1165100 20014890 0061156	A2 A	14-11-2000 02-01-2002 05-12-2001 19-10-2000	
US 5177081 A	05-01-1993	US US US US US	5070101 5453428 5547969 5889033 5352688	A A A	03-12-1991 26-09-1995 20-08-1996 30-03-1999 04-10-1994	
WO 9851310 A	19-11-1998	US AU BR EE EP WO HU JP NO PL SK	7433498 9808784 9900561 1003518 9851310 0002346 2001524979 995469	B2 A A A A1 A1 A2 T A	11-05-1999 14-02-2002 08-12-1998 01-08-2000 15-06-2000 31-05-2000 19-11-1998 28-05-2001 04-12-2001 08-11-1999 17-07-2000 18-01-2001	